



Številka: 18412-37/2024-2715-3

Datum: 10. 7. 2024

Številka dovoljenja: SI-0030287-0003

Urad RS za kemikalije izdaja na podlagi 2. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/18) na zahtevo družbe **Omega Pharma International n.v.**, Venecoweg, 26, 9810, Nazareth, Belgija, v zadevi preklica dovoljenja za dajanje na trg in uporabo **Meta02.MB** iz biocidne družine **Omega Pharma IR3535**, naslednjo

ODLOČBO

1. Družbi **Omega Pharma International n.v.**, Venecoweg, 26, 9810, Nazareth, Belgija (v nadaljevanju: imetnik dovoljenja) **se dovoljenje št. SI-0030287-0003** za dostopnost in uporabo **Meta02.MB** iz biocidne družine **Omega Pharma IR3535** (v nadaljevanju: biocidni proizvod), v Republiki Sloveniji, z dne 24. 3. 2023, **prekliče**.
2. Zaloge biocidnega proizvoda ne smejo biti več dostopne na trgu 180 dni po datumu izdaje te odločbe.
3. V tem postopku so nastali stroški v višini 90 EUR, ki bremenijo vlagatelja.

Obrazložitev:

Urad RS za kemikalije (v nadaljevanju: urad) je v postopku medsebojnega priznavanja dovoljenj z dovoljenjem št. SI-0030287-0003 (Asset št. SI-0030287-0000), z dne 24. 3. 2023, imetniku dovoljenja odobril dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Meta02.MB** iz biocidne družine **Omega Pharma IR3535**, v Republiki Sloveniji, pod naslednjim trgovskim imenom: Jungle Formula Kids spray, z aktivno snovjo Etil butil acetil aminopropionat (IR3535, 20 ut%, CAS št. 52304-36-6), Vrsta proizvodov 19 - Repelenti in atraktanti (nadzor škodljivcev), na podlagi postopka medsebojnega priznavanja avtorizacije, z veljavnostjo do **2. 12. 2032**.

Družba **Omega Pharma International n.v.**, Venecoweg, 26, 9810, Nazareth, Belgija, je dne 7. 5. 2024 v Register biocidnih proizvodov (R4BP) vložila vlogo (Case št. BC-EW094738-97) za preklic dovoljenja za dostopnost in uporabo biocidnega proizvoda na zahtevo imetnika dovoljenja št. SI-0030287-0003, z dne 24. 3. 2023, za biocidni proizvod **Meta02.MB** iz biocidne družine **Omega Pharma IR3535**, ker nobenega trgovskega imena iz biocidnega proizvoda ne daje na trg v Republiki Sloveniji.

Urad je v skladu z 49. členom Uredbe (EU) 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (UL L 167 z dne 27. 6. 2012, str.1), zadnjič spremenjene z Uredbo (EU) št. 334/2014 z dne 11. marec 2014 o spremembi Uredbe (EU) št. 528/2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov v zvezi z določenimi pogoji za dostop na trg (UL L 103 z dne 5. 4. 2014, str. 22; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) št. 528/2012) preklical dovoljenje za dostopnost na trgu in uporabo biocidnega proizvoda **Meta02.MB** iz biocidne družine **Omega Pharma IR3535** v Republiki Sloveniji.

Glede na vse zgoraj navedeno, je urad odločil, kot izhaja iz izreka te odločbe.

Pristojbina za preklic dovoljenja na podlagi 6. člena Uredbe o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi (Uradni list RS, št. 81/18) je bila plačana.

POUK O PRAVNEM SREDSTVU:

Zoper to odločbo je dovoljena pritožba na Ministrstvo za zdravje v roku 15 dni po prejemu odločbe. Na podlagi tarifne številke 2 Zakona o upravnih taksah (Uradni list RS št. 106/10 – uradno prečiščeno besedilo, 14/15 – ZUUJFO, 84/15 – ZZelP-J, 32/16, 30/18 – ZKZaš in 189/20 – ZFRO) je potrebno za pritožbo plačati 18,10 EUR upravne takse. Pritožbo je potrebno pisno vložiti ali podati ustno na zapisnik pri Uradu Republike Slovenije za kemikalije, Ajdovščina 4, Ljubljana. Upravna taksa se plača na podračun št. 01100-1000315637 model 11 sklic 27154-7111002-18412000. Pritožbi se priloži to odločbo.

Postopek vodila:

Špela Černe, univ.dipl.inž.kem.inž.
podsekretarka

mag. Alojz Grabner,
direktor

Vročiti: imetniku dovoljenja v registru biocidnih proizvodov (R4BP)